MODIFIED MATRIX METALLOPROTEASE-3

Patent number: JP11169176
Publication date: 1999-06-29

Inventor: MATSUMOTO SHUNICHIRO; KATO MASAO; KURIHARA

HIROYUKI; SAKAHA NANA; SAITO SHIGEKI; TAKAYAMA

MARI

Applicant: YAMANOUCHI PHARMACEUT CO LTD

Classification:

C12N9/64

- european:

Application number: JP19970345008 19971215

Priority number(s):

Report a data error here

Abstract of JP11169176

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject metalloprotease-3 having an angiotensin I-converting activity without causing anaphylaxis, having excellent stability, and useful for medicine for treating herniated intervertebral disk, antitumor medicines, etc. by disposing a specific amino acid sequence.

SOLUTION: This metalloprotease-3 has an amino acid sequence of formula I having an active domain at least ranged from the 100-amin acid to the 274-amino acid from the N-terminal and modified with Ile or Tyr as the 172-amino acid residue Xaa, with Va1 or Leu as the 239-amino acid residue Xaa and with continuous His-Ser-Leu or Asn-Ala-Phe as the 241 to 243 amino acid residue Xaa-Xaa-Xaa or an active domain obtained by substituting, deleting or inserting the amino acids of the amino acid sequence. The active domain includes an amino acid sequence of formula II. The modified human matrix metalloprotease-3 is obtained by culturing a host cell transformed with a vector containing a DNA encoding the protease-3.

Phe Phe Ibi Ciy Ser Ser Gim Les Gim Phe Asp Pro Aso Als Lys Lys
450
455
456
475
475
475

ANCHET ROC THE MAR ACE THE DET GGE AND COG AND TOG AND AMA ACE CAE
Pho Are The Pho Gly lie Pro Lys Trp Are Lys The Bis
10

CET ACA TAU AGG ATT CTG ART TAT REA OCA GAT ITTG OCA MAR GAT GCT Leu The Tyr Aze The Tau Ann Tyr The Pro Amp Leu Pro Lye Ann Ala Lis 20 25 30

GPC ATT CAG TOO CTC EAT GGA OCT DEG CCT 6AG TOO CCT GAS ACC CCC GIV lie 6in Ser Leu Cyr Giv Pro Pro Pro Asp Ser Pro Giu Thr Pro 160 180 170

ete iga Les

175

П

FL

53}

537

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-169176

(43)公開日 平成11年(1999)6月29日

(51) Int.Cl. ⁶		設別記号		FI						
_	/09	ZNA		·C1	2 N	15/00		ZNA	A	
A61K 38	/43	ABJ				1/21				
		ADU				9/64				
		AED		A 6	1 K	37/48		ABJ		
C12N 1	/21						•	ADU	•	
			審查請求	未請求	請习	マダイ で	OL	(全 17	頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特願平9-345008		(71)	出願。	人 000006	677			
						山之内	製薬株	式会社		
(22)出顯日		平成9年(1997)12月15日				東京都	中央区	日本橋本	町27	厂目3番11号
			•	(72)	発明	者 松本	俊一郎			
						茨城県	つくば	市御幸が	后21	山之内製薬株
						式会社	内			
				(72)	発明					
			-		•	茨城県	つくば	市御幸が	丘21	山之内製薬株
					•	式会社				
				(72)	発明	者 栗原				
						茨城県	つくば	市御幸が	丘21	山之内製菜株
						式会社	内			
				(74)	代理、	人 弁理士	長井	省三	外	2名)
										最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 改変型マトリックスメタロプロテアーゼー3

(57)【要約】

【課題】 本発明は、安定化された改変型マトリックスメタロプロテアーゼー3の提供。

【解決手段】 配列番号2記載のアミノ酸配列中N末側から172番目のアミノ酸残基XaaはーIleー又はーTyrーで、239番目のアミノ酸残基XaaはーValー又はーLeuーで、241乃至243番目のアミノ酸残基ーXaaーXaaーは、連続するーHisーSerーLeuー又は一AsnーAlaーPheーで改変された、少なくともN末側から第100番乃至第274番目まで活性ドメイン又は該アミノ酸配列のアミノ酸を置換、欠失又は挿入した活性ドメインを有し口ってででででする改変型ヒトマトリックスメタロプロテアーゼー3。但し同時に172番目のアミノ酸残基XaaはーTyrー、239番目のアミノ酸残基XaaはーTyrー、239番目のアミノ酸残基XaaはーTyrー、239番目のアミノ酸残基Xaaはで、239番目の連続したアミノ酸残基ーXaaーXaaーは一HisーSerーLeuーを選択しない。

【効果】 椎間板ヘルニア治療薬又は抗腫瘍剤として有用。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号2記載のアミノ酸配列であっ て、N末側から172番目のアミノ酸残基Xaaは-I 1e-又は-Tyr-で、239番目のアミノ酸残基X aaは-Val-又は-Leu-で、241乃至243 番目のアミノ酸残基-Xaa-Xaa-Xaa-は、連 続する-His-Ser-Leu-又は-Asn-Al a-Phe-で改変された、少なくともN末側から第1 00番乃至第274番目まで活性ドメイン又は該アミノ 酸配列のアミノ酸を置換、欠失又は挿入した活性ドメイ ンを有し且つ安定性を有する改変型ヒトマトリックスメ タロプロテアーゼー3。但し同時に172番目のアミノ 酸残基Xaaは-Tyr-, 239番目のアミノ酸残基 Xaaは-Leu-及び241乃至243番目の連続し たアミノ酸残基-Xaa-Xaa-Xaaーは-His -Ser-Leu-を選択しない。

1

【請求項2】 活性ドメインが配列番号3,4,5又は 6の何れか記載のアミノ酸配列である請求項1記載の改 変型ヒトマトリックスメタロプロテアーゼー3。

【請求項3】 配列番号7記載のアミノ酸配列であっ て、N末側から73番目のアミノ酸残基XaaはーIl e-又は-Tyr-で、140番目のアミノ酸残基は-Val-又は-Leu-で、142乃至144番目のア ミノ酸残基-Xaa-Xaa-Xaa-は、連続する-His-Ser-Leu-又は-Asn-Ala-Ph e-で改変された、安定性を有する改変型ヒトマトリッ クスメタロプロテアーゼー3断片。但し同時に73番目 のアミノ酸残基Xaaは一Tyr-,140番目のアミ ノ酸残基Xaaは-Leu-及び142乃至144番目 ーHisーSerーLeuーを選択しない。

【請求項4】 配列番号3,4,5又は6の何れか記載 のアミノ酸配列を有する請求項3記載の改変型ヒトマト リックスメタロプロテアーゼー3断片。

【請求項5】 請求項1又は3記載の改変型ヒトマトリ ックスメタロプロテアーゼー3をコードするDNA。

【請求項6】 請求項5記載のDNAを含むことを特徴 とするベクター。

【請求項7】 請求項6記載のベクターで形質転換され た宿主細胞。

【請求項8】 請求項7記載の宿主細胞を培養すること を特徴とする請求項1記載の改変型マトリックスメタロ プロテアーゼー3の製造方法。

【請求項9】 請求項1乃至4の何れかに記載の改変型 ヒトマトリックスメタロプロテアーゼー3又はその断片 を含有する医薬。

【請求項10】 椎間板ヘルニア治療剤又は抗腫瘍剤で ある請求項9記載の医薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する分野】本発明は、改変型マトリックスメ タロプロテアーゼー3 (以下MMP-3), 及びその医 薬、殊に椎間板ヘルニアの治療剤又は抗腫瘍剤に関する ものである。

[0002]

【従来の技術】マトリックスメタロプロテアーゼ(MM Ps) は金属依存性のプロテアーゼの総称であり、これ までにヒトで14種類の分子がこのファミリーに属する と報告されている。MMPファミリーのプロテアーゼ活 性により、細胞外マトリックス(以下ECMという)構 成タンパクは分解される。理論上、全てのECMはMM Psにより分解され得る。しかしながらMMPsによる ECM分解は、(I) MMPsの遺伝子発現制御、(I I) 前駆型MMPから活性型MMPへの活性化。(II I) tissue inhibitor of met alloproteinases (TIMPs) による 酵素活性阻害の3段階で調節されており、こうした厳密 な活性制御により、生体内組織の恒常性が維持されてい る。MMPsの基本構造はN末側から、アミノ酸約20 個よりなる「シグナルペプチド領域」、約80個よりな る「プロドメイン(プロペプチドドメイン)」、約16 0個よりなる「活性ドメイン(触媒領域)」更にその下 流には約210個よりなる「ヘモペキシン様ドメイン」 が存在している。MMP-3は、ストロメライシン-1 酵素の基質特異性を基にして、「ストロ とも呼ばれ. メライシン属」サブファミリーに分類されている。ヒト MMP-3は1988年に遺伝子が同定され(Saus J., Quinones S., Otani Y., Nagase H., Harris E. D. J の連続したアミノ酸残基-Xaa-Xaa-Xaa-は 30 r., Kurkinen M.: J. Biol. C hem. 1988 263:6742-674 5.), アミノ酸477個より構成され, 前駆体が57 kDa, 活性型が45kDaの分子量を持つ事が判明し た。MMP-3はIL-1やTNFにより遺伝子レベル での発現誘導が起こるが、正常状態ではほとんど発現が 認められず、炎症時に局所的に発現が観察される。従っ て通常ヒトMMP-3は、発現しても短時間で分解す る。MMP-3はプロテオグリカン、フィブロネクチ ン、ラミニンなど多様なECM成分を分解基質とする一 方で、MMP-1やMMP-9を始め、他のMMPsの 活性化に関与すると考えられている(Suzuki K., Enghild J. J., Morodomi T., Salvesen G., Nagase H.: Biochemistry 1990, 29:1 0261-10270., Ogata Y., Engh ild J. J., Nagase H.: J. Bio 1. Chem. 1992, 267:3581-35 84.)。またMMP-3の作用としては組織の分化, 形成、又は修復が挙げられる。主な例には、骨成長時に 50 於ける成長軟骨層での発現 (Brown C. C.,

• · · · ·

Hembry R. M., Reynolds J. J.: J. Bone Joint Surg. A m. 1989、71:580-593.), 離乳後の 乳腺退縮時に於ける発現(Talhouk R. S., Bissell M. J., Werb Z.: J. Cell Biol. 1992, 118:12 71-1282.), 更に発毛周期の毛嚢形成時に於け る発現制御(Goodman L. V., Ledbe tter S. R.: J. Cell Physio 1. 1992, 151:41-49.) などがあり, MMP-3の活性発現が多方面にわたっていると考えら れる。椎間板ヘルニア部位では、椎間板中心の髄核が変 性、脆弱化した線維輪の裂け目から脱出し腰髄神経根を 圧迫する。症状としては、筋性防御から起こる腰痛は必 発で、座骨神経の走行に沿った殿部から下腿に放散する 神経痛が特徴的である。髄核が正中で大きく突出する場 合は、排尿困難、インポテンツが出現することもある。 大部分は保存的療法を行うが、重症例では外科的手術に よる脱出髄核の除去が必要となる。手術療法の代替しう るものとして近年ケモヌクレオリシス(chemonu 20 cleolysis)療法が開発され、欧米では一般的 な療法の一つになっている。本療法は1963年Smi thにより初めて報告され(Smith L., Ill E., : Nature 1963, 198:1311 -1312),パパイヤより抽出した蛋白分解酵素であ るキモパパインを椎間板内に注入するというものであ る。chemonucleolysisの作用機序は次 のように考えられている。椎間板内に注入されたキモパ パインが椎間板軟骨基質内のプロテオグリカンのコア蛋 白、リンク蛋白を分解し、その結果、軟骨基質の保水能 30 が低下し、椎間板内圧が低下するというものである。米 国では、1982年に認可され、カナダ、欧州、及び豪 州では臨床応用されている。chemonucleol ysisで利用するプロテアーゼ、キモパパインは、シ ステインプロテアーゼの一種で、A、B2種類のアイソ ザイムが存在し、それぞれ分子量は36、4kDaと3 4. 5kDaである。キモパパインは、パパイヤより抽 出される異種蛋白であることから、該蛋白をヒトに投与 にするとアナフィラキシーを生じてしまう恐れがある。 従って、アナフィラキシーを生じない薬剤が望まれてい 40 る。

【0003】血管新生は、通常増殖することのない血管内皮細胞の増殖が必須の要因となる。体内組織に行き渡り、栄養を与え、老廃物を除去する働きをもつ血管は、正常状態に於いては伸長する事はない。しかしながら、創傷治癒や月経周期に於いては主に細静脈より新生血管が発生する。この過程を血管新生と呼ぶが、病理状態に於ける血管新生は、ガンに於いてしばしば観察される。ガン細胞が正常状態から逸脱した増殖能力を獲得するためには新生血管による過剰な栄養の供給を行う必要があ 50

る。事実、ガン細胞が少数の細胞集団から発育して、遠 隔臓器に転移する過程では血管新生が重要な役割を果た している。そのため、血管新生の抑制はガン治療の有効 な方法であると考えられている。アンジオスタチン(a ngiostatin) は、1994年に報告された血 管新生抑制因子で(O'Reilly M. S. e t al.: Cell 1994, 79:315-32 8), 血栓溶解因子プラスミンの前駆体である、プラス ミノーゲンのN末端側の約40kDaのドメインであ る。アンジオスタチンは血管内皮細胞対して特異的な増 殖抑制活性を有している。該蛋白質をガン移植モデル動 物に投与すると、ガン細胞増殖抑制が観察された(〇) Reilly M. S. et al.: Natur e Medicine 1996, 2:689-69 2)。従ってアンジオスタチン変換活性を有する物質は 優れた抗腫瘍剤となりうる。当該活性を有する物質とし ては、MMPファミリーに属するMMP-12がある。 しかしながら他のMMPs, 例えばMMP-2, MMP -9は、該活性を有さないことが報告されている(Do ng Z. et al.: Cell 1997, 8 8:801-810)。MMP-3については、当該活 性を有することは未だ報告されていない。

[0004]

【発明が解決する課題】本発明は、ケモヌクレオリシス 法においてアナフィラキシーを生じない優れた椎間板へ ルニア治療剤及びアンジオスタチン変換活性を有する優 れた抗腫瘍剤の提供を目的とする。

[0005]

【課題が解決する手段】かかる状況下、本発明者らは上記課題の克服を目的として、不安定でこれまでその生理活性すら確認されていなかったヒトMMP-3の生理活性につき鋭意検討した結果、MMP-3の安定性には種差が存在することを確認し、その種差を利用してヒトMMP-3を改変することにより、天然のヒトMMP-3に比し優れた持続性を有するMMP-3断片を創製することに成功し、かつ驚くべきことに該改変型MMP-3断片が椎間板へルニアの優れた治療作用及びアンジオスタチン変換活性に基づく優れた抗腫瘍作用を有することを見いだし、更に研究を重ねて本発明を完成した。

【0006】以下、本発明につき詳述する。天然のヒト MMP-3は、分解されやすい持続性の少ない不安定な 酵素である。本発明者らは、持続性のある安定なヒトM MPやヒト以外のMMP-3につき鋭意検討した結果、ウサギMMP-3が優れた持続性・安定性を有することを見いだした。アミノ酸レベルでは、ヒトとウサギでM MP-3は80%以上保存されている。そこで、約200アミノ酸より構成されるウサギMMP-3活性ドメインを立体構造解析し、ヒトMMP-3と比較したところ、触媒ポケット近傍(配列番号1の172番目のアミノ酸残基Tyrから244番目のアミノ酸残基Tbr)

の8 A以内では、3カ所、合計5アミノ酸しか違わない 事が判明した。本発明者らはこれらのアミノ酸の相違が 安定性の違いの原因と考え、それらの部位のヒトMMP -3アミノ酸をウサギMMP-3アミノ酸に変換し、酵 素活性及び安定性を調べた。その結果, 例えば3カ所の 部分の内、C末側の2カ所、合計4アミノ酸をウサギ型 に変換した改変型MMP-3が鋳型としたヒトMMP-3よりもより酵素活性が同等以上で且つ高い安定性を有

することを見いだした。本発明は、具体的には ① 配列番号2記載のアミノ酸配列であって、N末側か ら172番目のアミノ酸残基Xaaは-Ile-又は-Tyr-で、239番目のアミノ酸残基Xaaは-Va 1-又は-Leu-で、241乃至243番目のアミノ 酸残基-Xaa-Xaa-Xaa-は、連続する-Hi s-Ser-Leu-又は-Asn-Ala-Phe-で改変された、少なくともN末側から第100番乃至第 274番目までの活性ドメイン又は該アミノ酸配列のア ミノ酸を置換、欠失又は挿入した活性ドメインを有し且 つ安定性を有する改変型ヒトマトリックスメタロプロテ アーゼー3 (但し同時に172番目のアミノ酸残基Xa aは-Tyr-, 239番目のアミノ酸残基Xaaは-Leu-及び241乃至243番目の連続したアミノ酸 残基-Xaa-Xaa-Xaa-は-His-Ser-Leu-を選択しない。), 具体的には②活性ドメイン が配列番号3.4.5又は6の何れか記載のアミノ酸配 列である上記①記載の改変型ヒトマトリックスメタロプ ロテアーゼー3, また③配列番号7記載のアミノ酸配列 であって、N末側から73番目のアミノ酸残基Xaaは - Ile-又は-Tyr-で、140番目のアミノ酸残 基は-Val-又は-Leu-で、142乃至144番 30 目のアミノ酸残基-Xaa-Xaa-Xaa-は、連続 する一His-Ser-Leu-又は一Asn-Ala -Phe-で改変された,安定性を有する改変型ヒトマ トリックスメタロプロテアーゼー3断片(但し同時に7 3番目のアミノ酸残基Xaaは-Tyr-, 140番目 のアミノ酸残基XaaはーLeu-及び142乃至14 4番目の連続したアミノ酸残基-Xaa-Xaa-Xa aーはーHisーSerーLeuーを選択しない。), 好ましくは④配列番号3,4,5又は6の何れか記載の アミノ酸配列を有する③記載の改変型ヒトマトリックス メタロプロテアーゼー3断片であり、更に⑤①又は③記 載の改変型ヒトマトリックスメタロプロテアーゼー3を コードするDNA、⑥⑤記載のDNAを含むことを特徴 とするベクター, ⑦⑥記載のベクターで形質転換された 宿主細胞、又は⑧⑦記載の宿主細胞を培養することを特 徴とする①又は③記載の改変型マトリックスメタロプロ テアーゼー3の製造方法であり、⑨①乃至④の何れかに 記載の改変型ヒトマトリックスメタロプロテアーゼー3 又はその断片を含有する医薬、好ましくは椎間板ヘルニ ア治療剤又は抗腫瘍剤である。

[0007]

【発明の実施の形態】以下、本発明で使用される用語に 付き説明する。「安定性」とは、本発明改変型MMP-3が自身或いは他のプロテアーゼにより分解されにく く、長時間活性を保持したまま存在可能な状態を意味す る。「活性ドメイン」とは、前述の通りMMPの基本構 - 造の一部を意味し、該基本構造のN末側からアミノ酸約 20個シグナルペプチド領域、約80個よりなるプロド メイン領域に続く約160個よりなる領域部分を意味す る。「アミノ酸の置換,欠失又は挿入」とは,本発明で アミノ酸を改変させた部位, すなわち配列番号2に記載 されたアミノ酸配列のN末側から172番目,239番 目及び241乃至243番目のアミノ酸の部位以外の部 位に1又は複数個のアミノ酸を置換, 欠失又は挿入する ことを意味する。従って、本発明改変型ヒトMMP-3 又はその断片は、優れた安定性を有するものなら何れで もよく, 具体的には配列番号2記載のアミノ酸配列中少 なくともN末側から第100番乃至第274番目まで活 性ドメイン又は該アミノ酸配列のアミノ酸を置換,欠失 又は挿入した活性ドメインを有する改変型ヒトマトリッ クスメタロプロテアーゼー3 (該配列番号2記載のアミ ノ酸配列であって、N末側から172番目のアミノ酸残 基Xaaは-Ile-又は-Tyr-を、239番目の アミノ酸残基は-Val-又は-Leu-を、241乃 至243番目のアミノ酸残基-Xaa-Xaa -は、連続する-His-Ser-Leu-又は-As n-Ala-Phe-を意味する。但し同時に172番 目のアミノ酸残基Xaaは-Tyr-,239番目のア ミノ酸残基Xaaは-Leu-及び241乃至243番 目の連続したアミノ酸残基-Xaa-Xaa-は一His-Ser-Leu-を選択しない。)であ り, また1又は複数個のアミノ酸で置換, 欠失又は挿入 された改変型MMP-3も同等の効果を有するものであ れば本発明に包含される。本発明の改変型MMP-3又 はその断片は、例えば、遺伝子組換え技術によって、以 下に述べる方法に従って製造される。配列表の配列番号 2又は7で表されるアミノ酸配列をコードする塩基配列 を有する本発明のDNAは、例えば、遺伝子組換え法又 は化学合成法,或いはこれらを適宜併用することによっ て合成させる。化学合成法を用いる場合、例えば、ホス ホアミダイト法 [Hunkapiller, M. et al., Nature, 310, 105-111 (19 84)]等の常法に従って、核酸の化学合成を行うこと ができる。遺伝子組換え法を用いる場合は、例えば、S aus, J. et al., J. Biol. Chem. 263, 6742-6745 (1988) に記載されて いる通り、ヒトMMP-3産生細胞から得られるmRN Aより作製されたcDNAライブラリーより、天然型ヒ トMMP-3をコードする c DNAを含むクローンを単 離し、この単離されたクローンより、天然型ヒトMMP

₹

8

- 3をコードする c DNAを分離する。この c DNAを テンプレートとして用い, 所望のアミノ酸置換を導入す ることができるように設計したプライマーで、ポリメラ ーゼ・チェイン・リアクション(以下、PCRと称す る)を行うことによって、天然型ヒトMMP-3をコー ドするcDNAの塩基配列中、本発明により改変された アミノ酸に対応するコドン部分を有するDNA断片を得 ることができる。この際に用いるテンプレートとして、 前述のcDNAライブラリーそのもの、若しくは、MM P-3発現細胞から調整したRNAより逆転写酵素で合 成したcDNAを使用することも可能である。また、前 記のPCRで得られたDNA断片を天然型ヒトMMP-3をコードする c DNAの対応する部分と置き換えたも のをテンプレートとし、再び所望のMMP-3 cDN Aを増幅するようにデザインしたプライマーを用いてP CRを供することにより、本発明のDNAを得ることが できる。或いは、前記のPCRにより得られたDNA断 片を予め作製しておいたMMP-3をコードするcDN A断片の対応する部分と置き換えることにより本発明の DNAを得ることができる。具体的なプライマーの設 計、及び置き換えに利用可能な制限酵素部位の選択等に ついては、後述の実施例で詳述する。こうして得られた 本発明のヒトMMP-3活性を有する改変ポリペプチド をコードするDNAのコード領域の全長部分を、真核及 び原核生物を宿主として発現させることが可能である。 これら宿主細胞に組み込まれる発現ベクターは、宿主細 胞に応じて適宜工構築される。原核生物の宿主として は、大腸菌の菌株、例えば大腸菌K12株294(AT CC 31446), 大腸菌B, 大腸菌X1776(A TCC 31537), 大腸菌C600及び大腸菌W3 30 110 (F-, λ-, プロトトロフィック, ATCC 27375), BL21 (ノバジェン社), バチラス属 の菌株、例えば枯草菌、ネズミチフス菌(Salmon ella typhimurium) 或いは盤菌 (Se rratia marcescens)等の大腸菌以外 の腸内細菌、シュードモナス属の菌株等が挙げられる。 上記微生物を宿主として使用する場合のベクターとして は、本発明遺伝子が発現できるように該遺伝子の上流に プロモーター及びSD塩基配列 [Shine, J. et al. Proceedings of the Na 40 tional Academy of Sciences of the U.S.A, 71, $1342 \sim 134$ 6 (1974)], 更に蛋白合成開始に必要なATGを 付与した発現プラスミドが挙げられる。大腸菌株等のペ クターとしては一般にpUC18, pUC19, pET (ノバジェン社) 等がよく用いられる。プロモーターと しては、例えばトリプトファン・プロモーター、PLプ ロモーター、lacプロモーター、lppプロモータ ー, β-ラクタマーゼプロモーター, Τ7プロモーター 等が挙げられる。マーカー遺伝子の例としては、アンピ 50

シリン耐性遺伝子, テトラサイクリン耐性遺伝子又は, クロラムフェニコール遺伝子等が挙げられる。また真核 微生物としては酵母が一般によく用いられ、その中でも サッカロミセス属酵母を有利に利用できる。該酵母等の 真核微生物の発現ベクターとしては、例えば、YRp7 等が挙げられる。酵母発現用の発現ベクターのプロモー ターの例としては、3-ホスホグリセレートキナーゼ又 はエノラーゼ、グリセルアルデヒドー3-ホスフェート デヒドロゲナーゼ、ヘキソナーゼが挙げられる。マーカ 一遺伝子としては、 trp1遺伝子等を利用することが できる。酵母細胞中における転写や翻訳を制御するため の複製起源や終始コドン及びその他のDNA配列として は、酵母細胞に適している通常の公知のDNA配列が挙 げられる。 高等動物の培養細胞を宿主とする場合には、 赤毛ザル腎臓細胞、蚊の幼虫の細胞、アフリカミドリサ ル腎臓細胞、マウス胎児維持芽細胞、チャイニーズハム スター卵巣細胞、及びそのジヒドロ葉酸レダクターゼ欠 損株 [Urlaub, G., et al., Proce edings of the NationalAca demy of Sciences of the U. S. A., 77, 4216-4220 (198 0)] ヒト頸上皮細胞, ヒト胎児腎臓細胞, 蛾卵巣細 胞, ヒト骨髄腫細胞, 又はマウス繊維芽細胞等を用いる ことができる。そのベクターは、一般に本発明のDNA を宿主細胞内で発現させるための機能配列、例えば複製 開始点、本発明DNAの上流に位置すべきプロモータ 一、リボゾーム結合部位、ポリアデニル化部位、転写終 終始配列を含有している。プロモーターは、例えばアデ ノウイルス2主後期プロモーター、SV40初期プロモ ーター, SV40後期プロモーター, 真核生物遺伝子か らのプロモーター(例えば、エストロゲン誘導ニワトリ 卵アルブミン遺伝子、インターフェロン遺伝子、グルコ コルチコイド誘導チロシンアミノトランスフェラーゼ遺 伝子,チミジンキナーゼ遺伝子,主初期及び後期アデノ ウイルス遺伝子, ホスホグリセレートキナーゼ遺伝子, 又はα因子遺伝子等)が好ましい。複製開始点として は、アデノウイルス、SV40、ウシパピローマウイル ス(BPV), 水泡性口内炎ウイルス(VSV), 又は それらの誘導体ベクター由来のものを用いることができ る。また、この際のマーカー遺伝子としては、例えばネ オマイシン耐性遺伝子、メトトレキセート耐性ジヒドロ 葉核酸還元酵素(DHFR)遺伝子等を用いることがで きる。高等動物細胞用の発現ベクターとしては、例え ば、pEF-BOS, $pSR\alpha$ 等のペクターを用いると 発現効率が良いため有効なベクターとして挙げられる。 以上、本発明のDNAの発現に利用することができる宿 主、ベクター及びその構成要素を例示したが、これらの 例示に限定されるわけではない。上記で得られる本発明 の組換えベクターを、常法に従い所望の宿主へ導入する ことにより、本発明の形質転換体を得ることができる。

前記発現ベクター・プラスミドは、遺伝子構築に用いた 宿主(例えば大腸菌HB101株等)中より、アルカリ 溶菌法等の一般的方法により調製される。調製したベク ター・プラスミドを用いて宿主を形質転換する方法とし ては、哺乳動物細胞を宿主とする場合はリン酸カルシウ ム法 [van der Eb, A. J. et al., Methods in Enzymology, 65, 826-839 (1980), Academic Pr ess.] 等を例示することができる。上記で得られる 本発明の形質転換体を、常法に従い培養し、前記培養に より生物活性を有する本発明の改変ポリペプチドが生 産, 蓄積される。前記培養に用いられる培地としては, 採用した宿主に応じて慣用される各種のものが適宜選択 され、例えば上記CHO細胞であれば $MEM-\alpha$ 培地に 必要に応じ牛胎児血清(FCS)等の血液成分を添加し たものが挙げられる。前記形質転換体で生産される本発 明の改変型MMP-3又はその断片の発現部位は、合成 したDNAでコードされるアミノ酸配列、使用するベク ターの種類、宿主の種類、及びそれらの組合せによって 異なるため、細胞内、又は細胞培養上清に本発明MMP -3又はその断片は生産される。種々の形質転換体より 生産される本発明の改変型MMP-3又はその断片は、 その物理的性質、化学的性質を利用した各種の分離操作 (例えば、日本生化学会編生化学データブック I I, 1 175頁,第1版,第1刷,1980年,株式会社東京 化学同人、等)により分離精製される。具体的な改変ポ リペプチドの精製は、ポリペプチドの性質に応じ、例え ば、分子ふるいクロマトグラフィー、イオン交換クロマ トグラフィー、疎水クロマトグラフィー、順相クロマト グラフィー, 逆相クロマトグラフィー, アフィニティー 30 クロマトグラフィー, 硫安沈殿法, 有機溶媒沈殿法, ト リクロロ酢酸沈殿法,電気泳動法などの方法を必要に応 じて適宜組み合わせて行われる。本発明の改変ポリペプ チドを標識との融合タンパク質として発現させた場合に は、該標識に対するアフィニティービーズ或いは特異的 抗体などを用いて容易に精製を行うことが可能である。 以上、本発明の改変ポリペプチド、このポリペプチドを コードするDNA、このDNAを含む発現ベクター、こ の発現ベクターを含む形質転換体、及び該改変ポリペプ チドの製造方法について説明した。次に本発明の医薬に 40 つき、詳述する。本発明の医薬は、非経口投与、即ち、 皮下、筋肉内椎間板内又は静脈内投与に有効である。非 経口投与用組成物は、通常、投与可能な担体、好ましく は水性担体に溶解した、本発明改変型MMP-3又はそ の断片の溶液からなる。種々の水性担体、例えば水、緩 衝水, 0. 4%の食塩水, 0. 3%のグリシン, 5%の グルコース、ヒトアルブミン溶液等を使用することがで きる。これらの溶液は無菌であり、そして一般的に粒子 形成性物質を有していない。これらの組成物は、慣用で 周知の滅菌技術によって滅菌することができる。これら

組成物は、緩衝化剤、等張化剤等のような、生理的条件 に近づけるのに必要な薬剤学的に許容される補助物、例 えば、酢酸ナトリウム、塩化ナトリウム、塩化カリウ ム、塩化カルシウム、乳酸ナトリウム、クエン酸ナトリ ウム等を含有することができる。非経口的に投与できる 組成物の実際の製造は、当該技術分野の熟練者に既知又 は周知の技術を用いて行うことが可能であり、例えば [Remington's Pharmaceutic al Science, 第15版, Mack Publ ishing Company, ペンシルベニア州イー ストン(1980)」に記載されている。本発明のMM P-3又はその断片又はその医薬は、冷凍して貯蔵する か、凍結乾燥によって貯蔵し使用する前に適当な溶媒に 溶解して再生して使用することができる。凍結乾燥及び 再生は、当業者に既知の技術を用いることができる。 [0008]

【実施例】以下,実施例を挙げて本発明を詳述するが,本発明はそれらに限定されるものではない。

【0009】 実施例1 (遺伝子構築)以下にHR123の大腸菌発現プラスミ ド構築の実際について示す。まず、HR1FW(ACATGG AGACTTTATTCCTTTTGATGGACCTGGAA:配列番号8), HR 1 R V (TTCCAGGTCCATCAAAAGGAATAAAGTCTCCATGT:配列 番号9), HR2F-W (ATGTACCCAGTCTATCACTCACAG ACCTGAC:配列番号10), HR2RV(GTCAGGTCTGTGA GTGAGTGATAGACTGGGTACAT: 配列番号11), HR3FW (ATGTACCCACTCTATAACGCCTTCACAGACCTGAC:配列番号1 2), HR3RV (GTCAGGTCTGTGAAGGCGTTATAGAGTGGGTA CAT:配列番号13), HR23FW (ATGTACCCAGTCTAT AACGCCTTCACAGACCTGAC:配列番号14), HR23RV (GTCAGGTCTGTGAAGGCGTTATAGACTGGGTACAT:配列番号 1 5), PROPCAT fw (CATGCCATGGCCTATCCATTGGAT GGAGC: 配列番号16), CAT fw (CATGCCATGGCTAGC TTCAGAACCTTTCCTGGCAT:配列番号17), H3-5R' (GCATCCACGCCTGAAGGAAG:配列番号18), RV (CGCG GATCCTCACAGGGGGTCTCAGGGGAGT:配列番号19)の12 本のprimerを合成した。PCR反応は二段階に分 けて行い、それぞれ100 μ lの系に、1 μ lのpfu DNA polymerase (ストラタジーン 社), 30ngのヒトMMP-3全長cDNA (Sau s J., Quinones S., OtaniY., Nagase H., Harris E. D. J. r., Kurkinen M.: J. Biol. C hem. 1988 263:6742-6745.) そして最終濃度各200μMのdNTPを添加した。 反 応primerについては、第一段階では(PROPC AT fweHR1RV), (HR1FWeHR23R V), (HR23FWとH3-5R')の3種類のpr imer対をそれぞれ最終濃度1μMとなるように調製 した。反応条件は(94度 30秒,50度 30秒,

72度 1.25分)×35回反応で実施した。第二段 階では, 第一段階で得られた反応産物を濃度測定した 後, それぞれ10 n g ずつ新しい反応容器に入れ, 今度 は (CATfwとRV) というprimer対にて (9) 4度 30秒, 55度 30秒, 72度 1分)×25 回反応という条件でPCRを実施した(濃度、反応液量 は第一段階と同じ)。HR23相当領域をコードする第 二段階反応産物はPCRIIベクターに挿入後、配列確 認を行い、制限酵素、Ncol-BamHI消化後、大 腸菌発現ベクターpET3d(インヴィトロジェン社) に、ligation kit ver. 2 (宝酒造) を用いて挿入した。配列確認は以下のように行った。 ITA Cloning Kit (Invitroge n社製)」を使用してpCRIIベクターにPCRで増 幅したフラグメントを組み込んだ。このフラグメントの 挿入されたpCRIIプラスミドを、大腸菌JM109 コンピテントセル (宝酒造社製) にトランスフォームし た。プレート上に出現した大腸菌コロニー及びpCRI Iベクターとハイブリッド形成する「5'プライマーU D (5'-ACCGAGCTCGGATCCACTAG-3') /配列番号: 20」及び「3'プライマーDU(5'-ATGCATGCTCGA GCGGCCGCC-3')/配列番号:21」を用い、Taq ポリメラーゼ(宝酒造社製)を用いてコロニーPCRを 行った。反応産物を1%アガロースゲル電気泳動により 解析し、約600~620塩基対のDNAフラグメント の増幅が認められたクローンを選択した。各クローンの 大腸菌を培養し、「QIAGEN Plasmid M ini Kit (QIAGEN社製)」を使用してプラ スミドDNAを調製した。調製した各クローンのプラス ミドDNAはプライマーUD及びプライマーDUを用 い、「DNA Sequencing Kit (Per kin Elmer社製)」,「377 DNA Se quencer (Applied Biosystem s Іпс. 製)」を用いてその核酸塩基配列解析を行 った。この他の構築産物については、いずれも上述の第 一段階PCR以外は同様の実施例により発現プラスミド の構築がなされた。具体的にはHR1では第一段階で (PROPCATfwとHR1RV)と(HR1FWと H3-5R')の2種類のPCRを、HR2では第一段 階で(PROPCATfwとHR2RV)と(HR2F 40 WとH3-5R') の2種類のPCRを、HR3では第 一段階で(PROPCATfwとHR3RV)と(HR 3FWとH3-5R')の2種類のPCRを、HR23 では第一段階で(PROPCATfwとHR23RV) と (HR23FWとH3-5R') の2種類のPCRを それぞれ実施し、反応産物を混合して第二段階PCRを 行った。

【0010】 実施例2

(発現方法) 各種改変MMP分子の発現は既報の方法に 従った (Matsumoto S., Katoh M., Saito S., Watanabe T., Masuho Y., Biochim. Biophy s. Acta 1997, 1354:159-170).

【0011】実施例3

(精製方法)各種改変体MMPsは大腸菌封入体よりd enaturing (変性) とre-fold ing (再構成)の操作により回収された(Matsumot o S, Katoh M, Saito S, Watan abe T, Masuho YBiochim Bio phys Acta 1997, 1354:159-1 70)。封入体より回収された改変型MMPsは以下の 手順で精製を行った。封入体をre-folding 後、遠心分離して得た上清は飽和硫安溶液を終濃度20 %飽和となるよう添加した後, 1 Mの硫安を含む50 m M Tris-HCl, 5mM CaCl2, pH7. 4で平衡化したHi-Trap Butylカラム(フ ァルマシア社製)に添加した。次いで硫安濃度を1Mか らリニアグラジエント法でOMまで低下させることによ り目的蛋白を溶出させた。各フラクションを電気泳動 (SDS-PAGE) して、MMP-3変異体のパンド のみを含むフラクションを採取した。蛋白濃度はBSA をスタンダードとしてBradford法(BioRa d社製Prote i-n Assayキット使用)により 測定した。

【0012】実施例4

(酵素活性測定法) 本発明の各種改変型MMPを含む溶液50μlと50μMの蛍光ペプチド基質 (ペプチド研究所, Knight CG Willenbrock 30 F Murphy G FEBS Lett.1992.296:263-266)50μlを混合し,37度で10分反応させた。その後,100mMの酢酸ナトリウム緩衝液 (pH4.0)を500μl添加し,反応を停止させ,反応溶液のうち200μlを96穴プレート(スミロン)に移した。蛍光測定は蛍光プレートリーダーFluostar(Slt Labinstruments)を使用し,λex=320nm,λem=405nmで測定を行った。この実験より,例えば,HR2は天然型ヒトMMP-3よりも強い基質分解活性を有していた。

【0013】実施例5

(酵素安定性試験法) $41\mu g/m l$ の天然型ヒトMM P-3, HR23, ウサギMMP-3をそれぞれ600 μl ずつそれぞれ5本のチューブに入れ, 37度で反応させ0, 1, 3, 6, 24時間の時点で反応を停止させた。各改変型MMPの安定性の測定のため, 溶液の一部を密度勾配ポリアクリルアミドゲル(第一化学薬品)を用いて, 電気泳動(新生化学実験講座1 P329, 東京化学同人社発行)を行った。検出はsilvers

る銀染色に依った。また電気泳動と並行して、各停止時間に於ける残存酵素活性について前述の蛍光ペプチド基質を用いた方法により測定した。その結果、電気泳動による分子安定性試験では天然型ヒトMMP-3は24時間でほとんど分子が消失してしまうのに対し、ウサギMMP-3は24時間でもほとんど分解されなかった。HR23についても37度で24時間反応後、その分子は、ウサギMMP-3と同等に残存していた。この事からHR23は天然型ヒトMMP-3から4アミノ酸の変換で分子安定性が上昇したと考察される(図1)。また残存酵素活性についてもヒトMMP-3が24時間で活性が消失するのに比べ、HR23はウサギMMP-3同等に活性が残存していた(図2)。

【0014】 実施例6

(angiostatin変換活性) $3\mu g/m1$ の天然型ヒトMMP-3, HR23, ウサギMMP-3をそれぞれ 10μ lずつそれぞれ2本のチューブに入れ、 3μ Mに調整したGlu-plasminogen(biopool社)を 5μ lずつ添加して、37度で30分、2.5時間反応させた。その後、前述の「酵素安定性試験法」と同様に溶液の一部を電気泳動を行い、銀染色法により検出を行った。その結果、何れの反応産物でも分子量38kDa近辺にangiostatin相当の断片の出現が認められた。この断片化能は天然型MMP-3に比較してHR23は効率良く、反応開始後30分ではHR23では既に初発反応基質であるplasminogenは完全に消失していた(図3)。

[0015]

【発明の効果】本発明改変型ヒトMMP-3又はその断 片は、天然のヒトMMP-3と比較し、短時間では分解 されないという優れた安定性を有する。また本発明は椎 間板ヘルニア治療の一種であるchemonucleo lysis療法で使用されてきたキモパパインに比べ抗 原性及びアナフィラキシーショックの問題を解決できる 利点を有する。更に今回改変型ヒトMMP-3は、プラ スミノーゲン(plasminogen)を消化するこ とにより血管内皮細胞増殖抑制因子であるアンジオスタ チン (angiostatin) を得るという変換活性 を有するため、この機序に基づく抗腫瘍剤としても有用 である。また、本発明改変型ヒトMMP-3又はその断 片は、大腸菌を用いた遺伝子工学的手法で製造されるこ とから、工業的生産において有用である。更に得られた 本発明改変型ヒトMMP-3又はその断片がアンジオス タチン変換活性を有するため、アンジオスタチンを大量 に安価に取得するためのツールとしても利用可能であ る。

[0016]

【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:1434

配列の型:核酸 -

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA to mRNA

配	列						•										
ATG	AAG	AGT	CTT	CCA	ATC	CTA	CTG	TTG	CTG	TGC	GTG	GCA	GTT	TGC	TCA	48	
Met	Lys	Ser	Leu	Pro	Ile	Leu	Leu	Leu	Leu	Cys	Val	Ala	Val	Cys	Ser		
1	•			5		•			10					15			
GCC	TAT	CCA	TTG	GAT	GGA	GCT	GCA	AGG	GGT	GAG	GAC	ACC	AGC	ATG	AAC	96	
Ala	Tyr	Pro	Leu	Asp	Gly	Alà	Ala	Arg	Gly	Glu	Asp	Thr	Ser	Met	Asn		
			20					25					30				
CTT	GTT	CAG	AAA	TAT	CTA	GAA	AAC	TAC	TAC	GAC	CTC	AAA	AAA	GAT	GTG	144	
Leu	Val	Gln	Lys	Tyr	Leu	Glu	Asn	Tyr	Tyr	Asp	Leu	Lys	Lys	Asp	Val		
		35					40				•	45		•			
AAA	CAG	TTT	GTT	AGG	AGA	AAG	GAC	AGT	GGT	CCT	GTT	GTT	AAA	AAA	ATC	192	
Lys	Gln	Phe	Val	Arg	Arg	Lys	Asp	Ser	Gly	Pro	Val	Val	Lys	Lys	Ile		
	50					55					60						
CGA	GAA	ATG	CAG	AAG	TTC	CTT	GGA	TTG	GAG	GTG	ACG	GGG	AAG	CTG	GAC	240	
Arg	Glu	Met	Gln	Lys	Phe	Leu	Gly	Leu	Glu	Val	Thr	Gly	Lys	Leu	Asp		
65				_	70					75					80		
TCC	GAC	ACT	CTG	GAG	GTG	ATG	CGC	AAG	CCC	AGG	TGT	GGA	GTT	CCT	GAT	288	
Ser	Asp	Thr	Leu	Glu	Val	Met	Arg	Lys	Pro	Arg	Cys	Gly	Val	Pro	Asp		
	•			85				-	90					95			
GTT	GGT	CAC	TTC	AGA	ACC	TTT	CCT	GGC	ATC	CCG	AAG	TGG	AGG	AAA	ACC	336	
		His															
	J		100	J				105			•	•	110	•			
CAC	CTT	ACA,		AGG	ATT	GTG	AAT		ACA	CCA	GAT	TTG		AAA	GAT	384	
						-											

His	Leu	Thr 115	Tyr	Arg	lle	Val	Asn 120	Tyr	Thr	Pro	Asp	Leu 125	Pro	Lys	Asp	
GCT	GTT	GAT	TCT	GCT	GTT	GAG	AAA	GCT	CTG	AAA	GTC	TGG	GAA	GAG	GTG	432
		Asp														
	130	•			•	135				•	140	_				
ACT		СТС	ACA	TTC	TCC	AGG	CTG	TAT	GAA	GGA	GAG	GCT	GAT	ATA	ATG	480
		Leu														
145					150			- ,		155			•		160	
	TCT	TTT	GCA	ĠTT		GAA	CAT	GGA	GAC		TAC	CCT	TTT	GAT	GGA	528
		Phe														
	00.			165	۰۰۰۰				170		<i>J</i>			175	J	•
ССТ	GGA	AAT	CTT		GCC	CAT	GCC	TAT		ССТ	GGG	CCA	GGG		AAT	576
		Asn														
110	. ,		180					185			•		190			
GGA	GAT	GCC		TTT	GAT	GAT	GAT		CAA	TGG	ACA	AAG		ACA	ACA	624
		Ala														
o.y	p	195	11.0		1.0р		200	V14	•	- · P		205				
ccc	ACC	AAT	ТТА	TTT	СТС	GTT		GCT	CAT	GAA	ATT		CAC	TCC	CTG	672
		Asn														
019	210	.1.511			Dea	215					220	,				
CCT		TTT	CAC	TCA	GCC		ACT	GAA	GCT	TTG		TAC	CCA	СТС	TAT	720
		Phe														, 55
225		1110	11.5	UCI	230	11011	• • • •	0.0		235		- , -			240	
	TCA	СТС	ACA	GAC		ACT	CGG	TTC	CGC		TCT	CAA	GAT	GAT		768
		Leu														
	00.	200	****	245			8		250					255		
AAT	GGC	ATT	CAG		СТС	TAT	GGA	ССТ		ССТ	GAC	TCC	CCT		ACC	816
		Ile														
	,		260					265			•		270			
CCC	CTG	GTA	CCC	ACG	GAA	CCT	GTC	CCT	CCA	GAA	CCT	GGG	ACG	CCA	GCC	864
		Val														
		275					280					285				
AAC	TGT	GAT	CCT	GCT	TTG	TCC	TTT	GAT	GCT	GTC	AGC	ACT	CTG	AGG	GGA	912
		Asp													_	
	290	•				295		•	•		300				_	
GAA	ATC	CTG	ATC	TTT	AAA	GAC	AGG	CAC	TTT	TGG	CGC	AAA	TCC	CTC	AGG	960
		Ĺeu														
305					310	•				315					320	
AAG	CTT	GAA	CCT	GAA	TTG	CAT	TTG	ATC	TCT	TCA	TTT	TGG	CCA	TCT	CTT	1008
		Glu														
J				325					330			•		335		
CCT	TCA	GGC	GTG	GAT	GCC	GCA	TAT	GAA	GTT	ACT	AGC	AAG	GAC	CTC	GTT	1056
		Gly														
		J	340	•			-	345				J	350			
TTC	ATT	TTT	AAA	GGA	AAT	CAA	TTC	TGG	GCC	ATC	AGA	GGA	AAT	GAG	GTA	1104
		Phe														
-		355	•	J			360				J	365				
CGA	GCT	GGA	TAC	CCA	AGA	GGC		CAC	ACC	СТА	GGT	TTC	CCT	CCA	ACC	1152
		Gly		•												
. 0	370	J	J	-	3	375	-				380					

	GTG	AGG	AAA	ATC	GAT	GCA	GCC	ATT	TCT	GAT	AAG	GAA	AAG	AAC	AAA	ACA	1200
	Val	Arg	Lys	Tle	Asp	Ala	Ala	Ile	Ser	Asp	Lys	Glu	Lys	Asn	Lys	Thr	
	385					390					395					400	
	TAT	TTC	TTT	GTA	GAG	GAC	AAA	TAC	TGG	AGA	TTT	GAT	GAG	AAG	AGA	AAT	1248
	Tyr	Phe	Phe	Val	Glu	Asp	Lys	Tyr	Trp	Arg	Phe	Asp	Glu	Lys	Arg	Asn	
	•				405				_	410		·		-	415		
	TCC	ATG	GAG	CCA	GGC	TTT	CCC	AAG	CAA	ATA	GCT	GAA	GAC	TTT	CCA	GGG	1296
									Gln							_	
				420	J			,	425				•	430		j	
	ATT	GAC	TCA		ATT	GAT	GCT	GTT	TTT	GAA	GAA	TTT	GGG	TTC	TTT	TAT	1344
									Phe							_	
		1	435	_,		- 1		440					445			,	
	TTC	TTT		GGA	TCT	TCA	CAG		GAG	TTT	GAC	CCA	AAT	GCA	AAG	AAA	1392
									Glu							_	
		450		. J			455				•	460			,	J	
	GTG			ACT	TTG	AAG		AAC	AGC	TGG	CTT	AAT	TGT	TGA			1434
							_		Ser :	_	_		_ ///				
	465					470				•	475		•				
配列番号: 2										百	列の	型:	アミ	ノ酸	È		
配列の長さ:477									20	1	ボロ	ジー	:直	鎖状	:		
	配	列															
	Met	Lys	Ser	Leu	Pro	Ile	Leu	Leu	Leu	Leu	Cys	Val	Ala	Val	Cys	Ser	
	1	•			5					10					15		
	Ala	Tyr	Pro	Leu	Asp	Gly	Ala	Ala	Arg	Gly	Glu	Asp	Thr	Ser	Met	Asn	
				20					25					30			
	Leu	Val	Gln	Lys	Tyr	Leu	Glu	Asn	Tyr	Tyr	Asp	Leu	Lys	Lys	Asp	Val	
•			35					40					45				
	Lys	Gln	Phe	Val	Arg	Arg	Lys	Asp	Ser	Gly	Pro	Val	Val	Lys	Lys	Ile	
		50					55					60					
	Arg	Glu	Met	Gln	Lys	Phe	Leu	Gly	Leu	Glu	Val	Thr	Gly	Lys	Leu	Asp	
	65					70					75					80	
	Ser	Asp	Thr	Leu	Glu	Val	Met	Arg	Lys	Pro	Arg	Cys	Gly	Val		Asp	
					85				_	90	_	_		_	95	_	
	Val	Gly	His		Arg	Thr	Phe	Pro	Gly	He	Pro	Lys	Trp		Lys	Thr	
		_		100			•••		105	6734			•	110	-		-
	His	Leu		Tyr	Arg	He	Val		Tyr	lhr	Pro	Asp		Pro	Lys	Asp	
			115				6 1	120		•	•	17 1	125 T	C 1	01	17 1	
	Ala		Asp	5er	Ala	Val		Lys	Ala	Leu	Lys		1rp	Glu	Glu	vai	
	T1	130	7	T1	Di.	C	135	† _	T	Class	C1	140	A 1 =	A	T1	Man	
		Pro	Leu	INC	rne		Arg	Leu	Tyr	GIU		GIU	Ата	ASP	He		
	145	C	Di.	A 1 _	W., 1	150	C1	18 · _	Class	A	155	V	D	DL -	A	160	
	116	ser	rne	WIS		нгд	oin	п15	Gly		rne	SEV	rro	гпе		ыу	
	D	<u>(</u> 1	A	V- 1	165	<u> </u>	U: -	Å 1 ~	Т	170	D	C1	D	C1	175	٨٥٥	
	rro	ary	πSΠ		Leu	wig	nIS	ulg	Tyr	vig	1.0	ory	ΓTÜ		116	ווכת	
	C1	۸	A 1 ~	180 H:s	Dh-	A	۸	۸	185	C1-	Т	T h	Luc	190	ፐኡ∽	Th∽	
	ary	uəh	195	แเร	THE	vəh	vəh	200	Glu	וווט	ıı b	1111	205	ush	1111	1111	
	C1	ፐ 노 _		Lore	DL-	ľ a.c	V-1		A 1 ~	u:-	C1	71 _~		и: -	S	Lou	
	ory	inr	nsn	Leu	rne	rea	ibv	wig	Ala	การ	ain	116	ara	แเร	JEL	LEU	

Gly Leu Phe His Ser Ala Asn Thr Glu Ala Leu Met Tyr Pro Xaa Tyr

225

230

20

240

	223					230					233							
	Xaa	Xaa	Xaa	Thr		Leu	Thr	Arg	Phe		Leu	Ser	Gln	Asp	Asp 255	lle		
	Asn	Gly	Ile	Gln	245 Ser	Leu	Tyr	Gly	Pro	250 Pro	Pro	Asp	Ser	Pro	Glu	Thr		
		,		260			•	J	265			_		270				
7	Pro	Leu		Pro	Thr	Glu	Pro		Pro	Pro	Glu	Pro		Thr	Pro	Ala		
,	Acn	Cve	275	Pro	Δla	l eu	Ser	280 Phe	Asn	Ala	Val	Ser	285 Thr	Leu	Arg	Glv		
	лэп	290	лэр	110	,	DCG	295	1110	пор		,,,	300			6	- 3		
	Glu	Ile	Leu	Ile	Phe	Lys	Asp	Arg	His	Phe	Trp	Arg	Lys	Ser	Leu	Arg		
	305				-	310	•• .	•	• •	•	315	D.	т	D	C	320		
	Lys	Leu	Glu	Pro	325	Leu	His	Leu	He	330	5er	rne	1 rp	rro	Ser 335	Leu		
	Pro	Ser	Gly	Val 340	Asp	Ala	Ala	Tyr	Glu 345	Val	Thr	Ser	Lys	Asp 350	Leu	Val		
	Phe	Ile	Phe		Gly	Asn	Gln	Phe		Ala	Ile	Arg	Gly		Glu	Val		
			355	J	,			360	•		•		365					,
	Arg		Gly	Tyr	Pro	Arg		He	His	Thr	Leu		Phe	Pro	Pro	Thr		
	Va 1	370	lve	Tle	Asn	Δla	375	Īle	Ser	Asn	Lvs	380	Lvs	Asn	Lys	Thr		
	385	nı g	Lys	110	usp	390	1110	110	JCI	op	395		<u> </u>		- <i>y</i> -,	400		
•		Phe	Phe	Val	Glu	Asp	Lys	Tyr	Trp	Arg	Phe	Asp	Glu	Lys	Arg	Asn		
				_	405		_		o i	410		C 1	•	This -	415			
	Ser	Met	Glu	Pro 420	Gly	Phe	Pro	Lys	Gln 425	lle	Ala	Glu	Asp	430	Pro	Gly		
	Ile	Asp	Ser		Ile	Asp	Ala	Val		Glu	Glu	Phe	Gly		Phe	Tyr		
			435					440					445					
	Phe		Thr	Gly	Ser	Ser			Glu	Phe	Asp			Ala	Lys	Lys		•
	Val	450 Thr	His	Thr	Leu	Lvs	455 Ser		Ser	Trp	Leu	460 Asn	_					
	465				50-	470					475		,		•			
配列番号:3												•	-本鎖					
配列の長さ:537			•							•			- : 道 = · ~				mRN	ŦΔ
配列の型:核酸	配	列									こグリぐ	ノ性労	〔 : □	יזע	N A.	to		N A
			GC T	TC. A	GA A	сс т	TT C	CT G	GC A	TC C	CG A	AG T	GG A	GG A	AA A	CC CAC	5	1
			. P	he A	rg T	hr P	he P	ro G	ly I	le P	ro L	ys T	гр А	rg L	ys T	hr His		
	-		1		A GOVE	omo	5		101	CCA	CAT		0		ር አ T	CCT	9	۵
															GAT Asp		3	J
	15	1111	Tyt	Al g	110	20	11311	131	2	110	25	Dou		<i>_</i>	,	30		
	GTT	GAT	TCT	GCT	GTT	GAG	AAA	GCT	CTG	AAA	GTC	TGG	GAA	GAG	GTG	ACT	14	7
	Val	Asp	Ser	Ala		Glu	Lys	Ala	Leu		Val	Тгр	Glu	Glu		Thr		
•	CCA	CTC	101	ጥ ጉር	35 TCC	A C C	ሆጥቦ	ፕ ለፕ	CAA	40 CCA	ርልር	ርርT	САТ	ΔΤΔ	45 ATC	ATC	19	5
																lle	13	J
	- 10		- • • •	50		B		- , -	55	J			,	60				
																CCT	24	3
	Ser	Phe		Val	Arg	Glu	His		Asp	Phe	Ile	Pro		Asp	Gly	Pro		
•			65					70					75					

GGA	AAT	GTT	TTG	GCC	CAT	GCC	TAT	GCC	CCT	GGG	CCA	GGG	ATT	AAT	GGA	291
Gly	Asn	Val	Leu	Ala	His	Ala	Tyr	Ala	Pro	Gly	Pro	Gly	i le	Asn	Gly	
	80					85					90					
GAT	GCC	CAC	TTT	GAT	GAT	GAT	GAA	CAA	TGG	ACA	AAG	GAT	ACA	ACA	GGG	339
Asp	Ala	His	Phe	Asp	Asp	Asp	Glu	Gln	Trp	Thr	Lys	Asp	Thr	Thr	Gly	
95					100					105					110	
ACC	AAT	TTA	TTT	CTC	GTT	GCT	GCT	CAT	GAA	ATT	GGC	CAE	TCC	CTG	GGT	387
Thr	Asn	Leu	Phe	Leu	Val	Ala	Ala	His	Glu	Ile	Gly	His	Ser	Leu	Gly	
				i15					120					125		
CTC	TTT	CAC	TCA	GCC	AAC	ACT	GAA	GCT	TTG	ATG	TAC	CCA	GTC	TAT	AAC	435
Leu	Phe	His	Ser	Ala	Åsn	Thr	Glu	Ala	Leu	Met	Tyr	Pro	Val	Tyr	Asn	
			130					135					140			
GCC	TTC	ACA	GAC	CTG	ACT	CGG	TTC	CGC	CTG	TCT	CAA	GAT	GAT	ATA	AAT	483
Ala	Phe	Thr	Asp	Leu	Thr	Arg	Phe	Arg	Leu	Ser	Gln	Asp	Asp	He	Asn	
		145					150					155				
GGC	ATT	CAG	TCC	CTC	TAT	GGA	CCT	CCC	CCT	GAC	TCC	CCT	GAG	ACC	CCC	531
Gly	He	Gln	Ser	Leu	Tyr	Gly	Pro	Pro	Рго	Asp	Ser	Pro	Glu	Thr	Pro	
	160					165					170					
CTG	TGA															537
Leu																

175 鎖の数:二本鎖 配列番号: 4 配列の長さ:537 トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA 配列の型:核酸 to mRNA

列 配 ATGGCTAGC TTC AGA ACC TTT CCT GGC ATC CCG AAG TGG AGG AAA ACC CAC 51 Phe Arg Thr Phe Pro Gly Ile Pro Lys Trp Arg Lys Thr His CTT ACA TAC AGG ATT GTG AAT TAT ACA CCA GAT TTG CCA AAA GAT GCT 99 Leu Thr Tyr Arg Ile Val Asn Tyr Thr Pro Asp Leu Pro Lys Asp Ala 30 15 20 25 147 GTT GAT TCT GCT GTT GAG AAA GCT CTG AAA GTC TGG GAA GAG GTG ACT Val Asp Ser Ala Val Glu Lys Ala Leu Lys Val Trp Glu Glu Val Thr 35 45 CCA CTC ACA TTC TCC AGG CTG TAT GAA GGA GAG GCT GAT ATA ATG ATC 195 Pro Leu Thr Phe Ser Arg Leu Tyr Glu Gly Glu Ala Asp Ile Met Ile 50 55 60 243 TCT TTT GCA GTT AGA GAA CAT GGA GAC TTT TAT CCT TTT GAT GGA CCT Ser Phe Ala Val Arg Glu His Gly Asp Phe Tyr Pro Phe Asp Gly Pro 65 70 GGA AAT GTT TTG GCC CAT GCC TAT GCC CCT GGG CCA GGG ATT AAT GGA 291 Gly Asn Val Leu Ala Ilis Ala Tyr Ala Pro Gly Pro Gly Ile Asn Gly 80 85 GAT GCC CAC TTT GAT GAT GAA CAA TGG ACA AAG GAT ACA ACA GGG 339 Asp Ala His Phe Asp Asp Glu Gln Trp Thr Lys Asp Thr Thr Gly 110 95 100 105 387 ACC AAT TTA TTT CTC GTT GCT GCT CAT GAA ATT GGC CAC TCC CTG GGT Thr Asn Leu Phe Leu Val Ala Ala His Glu Ile Gly His Ser Leu Gly 125 115 120 CTC TTT CAC TCA GCC AAC ACT GAA GCT TTG ATG TAC CCA GTC TAT CAC 435

	_
	2

Leu	Phe	His	Ser	Ala	Asn	Thr	Glu	Ala	Leu	Met	Tyr	Pro	Val	Tyr	His	
			130					135					140			
TCA	CTC	ACA	GAC	CTG	ACT	CGG	TTC	CGC	CTG	TCT	CAA	GAT	GAT	ATA	AAT	483
Ser	Leu	Thr	Asp	Leu	Thr	Arg	Phe	Arg	Leu	Ser	Gln	Asp	Asp	He	Asn	
		145					150					155				
GGC	ATT	CAG	TCC	CTC	TAT	GGA	CCT	CCC	CCT	GAC	TCC	CCT	GAG	ACC	CCC	531
Gly	Ile	Gln	Ser	Leu	Tyr	Giy	Pro	Pro	Pro	Asp	Ser	Pro	Glu	Thr	Pro	
	160					165					170					
CTG	TGA															537
Leu																
175																

配列番号:5 配列の長さ:537 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

to mRNA 配列の種類:cDNA 配列 ATGCCTAGC TTC AGA ACC TTT CCT GGC ATC CCG AAG TGG AGG AAA ACC CAC 51 Phe Arg Thr Phe Pro Gly Ile Pro Lys Trp Arg Lys Thr His CTT ACA TAC AGG ATT GTG AAT TAT ACA CCA GAT TTG CCA AAA GAT GCT 99 Leu Thr Tyr Arg Ile Val Asn Tyr Thr Pro Asp Leu Pro Lys Asp Ala 25 30 15 20 147 GTT GAT TCT GCT GTT GAG AAA GCT CTG AAA GTC TGG GAA GAG GTG ACT Val Asp Ser Ala Val Glu Lys Ala Leu Lys Val Trp Glu Glu-Val Thr 45 35 40 CCA CTC ACA TTC TCC AGG CTG TAT GAA GGA GAG GCT GAT ATA ATG ATC 195 Pro Leu Thr Phe Ser Arg Leu Tyr Glu Gly Glu Ala Asp Ile Met Ile 50 55 TCT TTT GCA GTT AGA GAA CAT GGA GAC TTT TAT CCT TTT GAT GGA CCT 243 Ser Phe Ala Val Arg Glu His Gly Asp Phe Tyr Pro Phe Asp Gly Pro 65 70 75 GGA AAT GTT TTG GCC CAT GCC TAT GCC CCT GGG CCA GGG ATT AAT GGA 291 Gly Asn Val Leu Ala His Ala Tyr Ala Pro Gly Pro Gly Ile Asn Gly 80 85 90 339 GAT GCC CAC TTT GAT GAT GAA CAA TGG ACA AAG GAT ACA ACA GGG Asp Ala His Phe Asp Asp Glu Gln Trp Thr Lys Asp Thr Thr Gly 95 110 100 105 387 ACC AAT TTA TTT CTC GTT GCT GCT CAT GAA ATT GGC CAC TCC CTG GGT Thr Asn Leu Phe Leu Val Ala Ala His Glu Ile Gly His Ser Leu Gly 115 120 125 CTC TTT CAC TCA GCC AAC ACT GAA GCT TTG ATG TAC CCA GTC TAT AAC 435 Leu Phe His Ser Ala Asn Thr Glu Ala Leu Met Tyr Pro Val Tyr Asn 140 130 135 GCC TTC ACA GAC CTG ACT CGG TTC CGC CTG TCT CAA GAT GAT ATA AAT 483 Ala Phe Thr Asp Leu Thr Arg Phe Arg Leu Ser Gln Asp Asp Ile Asn 145 150. 155 GGC ATT CAG TCC CTC TAT GGA CCT CCC CCT GAC TCC CCT GAG ACC CCC 531 Gly Ile Gln Ser Leu Tyr Gly Pro Pro Pro Asp Ser Pro Glu Thr Pro 160 170 165 CTG TGA 537

Leu 175

配列番号:6

配列の長さ:537 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA to mRNA

26

									百	列の)種類	₹ : c	: DN	1A	t o	mRNA
配	列															
ATG(GCTA														CC CAC	
		P	he A	rg T	hr P	he P	ro G	ly I	le P	ro L	ys T	rp A	rg L	ys .T	hr His	
		1				5					1					
															GCT	99
	Thr	Tyr	Arg	He		Asn	Tyr	Thr	Pro		Leu	Pro	Lys	Asp	Ala	
15					20					25					30	
															ACT	147
Val	Asp	Ser	Ala		Glu	Lys	Ala	Leu	•	Val	Trp	Glu	Glu		Thr	
				35					40					45		
															ATC	195
Pro	Leu	Thr		Ser	Arg	Leu	Tyr		Gly	Glu	Ala	Asp		Met	Ile	
			50		.	a. =		55					60	221	0.00	0.40
															CCT	243
Ser	Phe		Val	Arg	Glu	His	•	Asp	Phe	lyr	Pro		Asp	Gly	Pro	
CC.		65 car	T TC	000	0 t T	000	70	000	ር ር ጥ	000	CC.4	75 666	Y (Anda		CCA	201
_	•									_					GGA	291
чıу		vai	Leu	АТА	NIS		lyr	Ala	Pro	Gly		GIY	He.	' ASN	Gly	
_{ር ል} ጥ	80	CAC	مححد	CAT	CÁT	85 CAT	CAA	CAA	ጥሶሶ	A C A	90	CAT	A C A	A C A	CCC	220
								•						_	GGG	339
45p 95	AIA	пıs	rne	ASP	100	ASP	GIU	GIN	пр	105	Lys	ASP	THI	1111	Gly 110	
	ል ልፕ	ፐ ግ ለ	لململ	ርፐር		ССТ	ССТ	CAT	CAA		ccc	CAC	ፐርር	ርፐር	GGT	387
				Leu											_	301
1111	ЛЗП	Leu	i iic	115	vai	піа	nia	шъ	120	116	Gry	1113	Ser	125	Gly	
ጉፐር	للململ	CAC	ТСΔ	GCC	AAC	ACT	CAA	CCT		ΔTC	ፐ ልሮ	CCA	CTC		AAC	435
			_						_				_		Asn	100
			130	1120	11011		010	135	Deu	12C C	- 3 -	110	140	*,		
GCC	TTC	ACA		CTG	ACT	CGG	TTC		CTG	тст	CAA	GAT		ATA	AAT	483
				Leu												
		145	, <u>F</u>			6	150	6			0	155			•••	
GGC	ATT		TCC	CTC	TAT	GGA		CCC	CCT	GAC	TCC		GAG	ACC	CCC	531
		_	_	Leu	X											
- ,	160				-) -	165				Р	170					
CTG	TGA						•				~ • •					537
Leu																
175																
· •																

配列番号:7配列の型:アミノ酸配列の長さ:175トポロジー:直鎖状

配列

Phe Arg Thr Phe Pro Gly Ile Pro Lys Trp Arg Lys Thr His Leu Thr 1 5 10 15

Tyr Arg Ile Val Asn Tyr Thr Pro Asp Leu Pro Lys Asp Ala Val Asp

配列番号:8

配 列

配 列

配 列

配列

配列番号:9

配列の長さ:35

配列の型:核酸

配列番号:10

配列の型:核酸

配列番号:11

配列の型:核酸

配列番号:12

配列の長さ:35

配列の長さ:35

配列の型:核酸

28

```
20
                                       25
                                                       .30
              Ser Ala Val Glu Lys Ala Leu Lys Val Trp Glu Glu Val Thr Pro Leu
              Thr Phe Ser Arg Leu Tyr Glu Gly Glu Ala Asp Ile Met Ile Ser Phe
                  50
                                 55
              Ala Val Arg Glu His Gly Asp Phe Xaa Pro Phe Asp Gly Pro Gly Asn
                                                             80
                              70
                                              75
               65
              Val Leu Ala His Ala Tyr Ala Pro Gly Pro Gly Ile Asn Gly Asp Ala
                           85
                                                          95
              His Phe Asp Asp Glu Gln Trp Thr Lys Asp Thr Thr Gly Thr Asn
                        100
                                        105
              Leu Phe Leu Val Ala Ala His Glu Ile Gly His Ser Leu Gly Leu Phe
                     115
                                    120
                                                    125
              His Ser Ala Asn Thr Glu Ala Leu Met Tyr Pro Xaa Tyr Xaa Xaa Xaa
                  130
                                 135
              Thr Asp Leu Thr Arg Phe Arg Leu Ser Gln Asp Asp Ile Asn Gly Ile
              145
                              150
                                              155
              Gln Ser Leu Tyr Gly Pro Pro Pro Asp Ser Pro Glu Thr Pro Leu
                                                          175
                                           170
                           165
                                            配列の型:核酸
                                            トポロジー:直鎖状
                                            配列の種類:他の核酸 合成DNA
                                            配列
トポロジー:直鎖状
                                            ATGTACCCAC TCTATAACGC
配列の種類:他の核酸 合成DNA
                                            CACAGAC CTGAC
                                            配列番号:13
ACATGGAGAC TTTATTCCTT TTGATGGACC TGGAA
                                            配列の長さ:35
                                            配列の型:核酸
                                            トポロジー:直鎖状
                                         30 配列の種類:他の核酸 合成DNA
トポロジー:直鎖状
                                            配列
配列の種類:他の核酸 合成DNA
                                            GTCAGGTCTG TGAAGGCGTT ATAGAGTGGG TACAT
                                            配列番号:14
TTCCAGGTCC ATCAAAAGGA ATAAAGTCTC CATGT
                                            配列の長さ:35
                                            配列の型:核酸
配列の長さ:35
                                            トポロジー:直鎖状
                                            配列の種類:他の核酸 合成DNA
トポロジー:直鎖状
                                            配列
配列の種類:他の核酸 合成DNA
                                            ATGTACCCAG TCTATAACGC CTTCACAGAC CTGAC
                                        40 配列番号:15
ATGTACCCAG TCTATCACTC ACTCACAGAC CTGAC
                                            配列の長さ:35
                                            配列の型:核酸
配列の長さ:35
                                            トポロジー:直鎖状
                                            配列の種類:他の核酸 合成DNA
トポロジー:直鎖状
                                            配列
配列の種類:他の核酸 合成DNA
                                            GTCAGGTCTG TGAAGGCGTT ATAGACTGGG TACAT
                                            配列番号:16
GTCAGGTCTG TGAGTGAGTG ATA
GACTGGG TACAT
                                            配列の長さ:29
```

配列の型:核酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

CATGCCATGG CCTATCCATT GGATGGAGC

配列番号:17 配列の長さ:35 配列の型:核酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

CATGCCATGG CTAGCTTCAG AACCTTTCCT GGCAT

配列番号:18 配列の長さ:20 配列の型:核酸 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

GCATCCACGC CTGAAGGAAG

配列番号:19 配列の長さ:32 配列の型:核酸 トポロジー:直鎖状

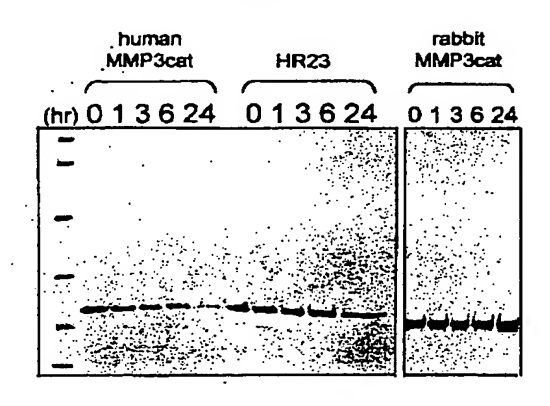
· 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配 列

CGCGGATCCT CACAGGGGG TCTCAGGGGA GT

配列番号: 20

【図1】



30

配列の長さ:20 配列の型:核酸 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

ACCGAGCTCG GATCCACTAG

配列番号:21 配列の長さ:21 配列の型:核酸 10 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

ATGCATGCTC GAGCGGCCGC C

[0017]

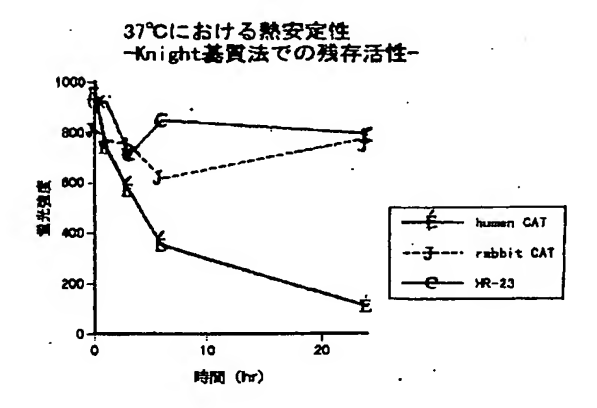
【図面の簡単な説明】

【図1】 ヒト,ウサギ,HR23をそれぞれ37℃でインキュベーションした後,SDS-PAGEにより,分子存在形態を調べた図である。

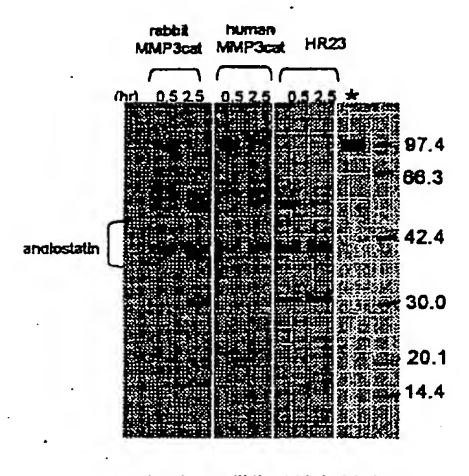
【図2】 ヒト,ウサギ,HR23をそれぞれ37℃で 20 インキュベーションした後,酵素活性をペプチド基質を 用いて測定したグラフ。

【図3】 plasminogen及びアンジオスタチンの各種MMP-3存在下での分子存在形態を調べた図。

[図2]



【図3】



r pissminogen 単独で反応させたもの

フロントページの続き

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	FI		
C 1 2 N 9/64		A 6 1 K	37/48 - AED	
//(C 1 2 N 1/21		•		·
C 1 2 R 1:19)				
(C 1 2 N 9/64				
C 1 2 R 1:19)				
			a atauta liki	•
(72)発明者 酒葉 奈	々	(72)発明者	育藤 茂樹	
東京都墨	田区1-23-1 アサヒビー	ル吾	茨城県つくば市御幸が丘2	1 山之内製薬株
	・ 山之内塱蕗株式会社内		式会补内	

(72)発明者 ▲高▼山 真理

式会社内

茨城県つくば市御幸が丘21 山之内製薬株

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.